This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

2/7/7

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002018269

WPI Acc No: 1978-31300A/ 197817

Resinous cation exchange membrane - of polyperfluorocarbon polymer with bonded sulphonic acid gp. admixed with polymer contg. sultone ring

Patent Assignee: TOYO SODA KK (TOYJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 53029291 A 19780318 197817 B

Priority Applications (No Type Date): JP 76103599 A 19760901

Abstract (Basic): JP 53029291 A

Cation exchange membrane is composed of perfluorocarbon polymer having bonded sulphonic acid gps. admixed with polymer contg. sulphone ring.

The membrane is prepd. by impregnating a perfluorocarbon polymer (I) membrane having sulphonic acid convertible gps. with diolefin monomer capable of forming sulphone ring and crosslinking agent and/or other monomers, polymerising and if necessary, converting the gp. convertible to sulphonic acid by hydrolysis.

(I) is e.g. of formula: XSO2CFRfCF2O(CFYCF2O)nCF=CF2 (where X = OH, F or -O- (quat.-ammonium); Rf = F or perfluoroalkyl; Y = F or trifluoromethyl; n = 1-3). The crosslinking agent is e.g. divinyl benzene and/or fluorinated diolefin of formula CF2=CF-O-(CF2-CF2-O)n-CF=CF2 (where n = 1-3).

Membrane shows improved selective permeability for cations and physical properties, and is used as a diaphragm in the electrolysis of alkali metal halides.

19日本国特許庁

公開特許公報

10 特許出願公開

昭53-29291

母公開 昭和53年(1978)3月18日

			識別記号
C 08 J	5/22	//	
C 08 F	259/08		
C 25 B	1/46		
C 25 B	13/08		

砂日本分類			
13(9) F 131			
26(3) E 122			
13(7) D 14			

15 F 212.121

7268-4A

発明の数 2

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

60陽イオン交換膜および該膜の製法

②特 願 昭51-103599

②出 願 昭51(1976)9月1日

⑫発 明 者 髙橋堅二

新南陽市大字富田4560番地

. 同 清田徹

新南陽市大字富田4560番地

⑩発 明 者 浅海俊一

新南陽市大字富田4560番地

同 清水明彦

新南陽市大字富田4560番地

⑩出 願 人 東洋曹達工業株式会社

新南陽市大字富田4560番地

明細書

1.発明の名称

陽イオン交換線および該膜の製法

2.特許請求の範囲

- (i) スルホン酸基を結合しているパーフルオロ カーボン電合体膜と該重合体膜に存在するサ ルトン銀を含む重合体より構成されてなる場 イオン交換膜。
- (2) スルホン蝦基を結合しているパーフルオロカーボン重合体膜が一般式、

XSOzCFRfCF20(CFYCF20)nCF=CF2

(式中、XはOH.フッ架またはOZ で、Zは アクギまたは 第4級アンモニウムラジカル、RIは「ない し10個の炭素原子を有するパーフルオロア ルキル基・Yはフッ架またはトリフルオロメ テル基、pは1ないし3の整数である)で表 わされるパーフルオロカーボンスルホニルフ ルオライドとフッ化ビニル、フッ化ビニリデ ン・クロロトリフルオロエデレン・四フツ化 エチレン・六フツ化プロピレンなどの含フツ 紫単 軟体との共重合体より得られる裏である 毎許様水の範囲第(1)項配載の勝イオン交換級。

- (3) サルトン壌を含む重合体が、サルトン壌を 形成しうるジオレフイン単量体の単独重合体 または架構剤および/またはその他の単量体 との共重合体である特許開京の範囲第(1)項記 載の陽イオン交換膜。
- (4) 架橋剤がジビニルペンゼン・ブタジエン等のジオレフイン系単管体および/または一般式 CF₂ =CF-O+CF₂ -CF₂ -O+CF=CF₂ (ただし、nは1ないし3の整故である)で表わされるようなフッ案系ジオレフインである特許網求の範囲第(3)項配載の時イオン交換機。
- (5) スルホン酸基および/または加水分解によ つてスルホン酸基になりうる基を結合してい るパーフルオロカーボン重合体膜にサルトン 塩を形成しうるシオレフイン単量体を必要に

特別 昭53-29291(2)

応じて架橋剤および/またはその他の単量体とともに含受せしめたのち重合することおよび上配において加水分解によつてスルホン酸 巻になりうる甚を結合しているパーフルオロカーボン 東合体膜を用いる場合は、 さらにスルホン 酸 巻になりうる 基をスルホン 酸 巻になり うる 基をスルホン 酸 巻を おらなる ことを 特敬とする スルホン 酸 巻を 結合しているパーフルオロカーボン 電合体 膜と 自合体 膜に存在する サルトン 場合体 膜と 自合体 より 構成されて なる 陽イオン交換膜の製法。

(6) スルホン酸基および/または加水分解によ つてスルホン酸基になりうる基を結合してい るパーフルオロカーボン低合体膜が一般式 X80g CFR1CFg →0←CFYCFg O→nCF=CFg (式中XはOH・フツ素またはOZ で、Zは第 4級アンモニウムラジカル・R1はフツ素ま たは1ないし10個の炭素原子を有するパー フルオロアルキル基・Yはフツ素またはトリ ブルオロメチル基、nは1ないし3の整数で ある)で残わされるパーフルオロカーボンスルホニルフルオライドとフッ化ビニル・フッ化ビニリデン・クロロトリフルオロエチレン・
四フッ化エチレン・六フッ化プロピレンなどの含フッ紫単量体との共重合体より得られる
族である特許耐求の範囲第(5)項配載の陽イオン交換膜の製法。

- (7) 架衡剤がジピニルベンゼン、ブタジェン等
 のジオレフイン系単量体および/または一般
 式 CF₂ = CF-O+CF₂ CF₂ O+D CP=CF₂
 (ただし、nは1ないし3の整数である)で
 表わされるようなフッ素系ジオレフィンである特許請求の範囲第(5)項配載の場イオン交換
 膜の製法。
- (8) 単合が熱重合またはラジカル開始剤電合でなされる特許請求の範囲第(6)項配載の製法。

3.発明の詳細な説明

本発明は、優れた勝イオン選択透過性を有し、 かつ、耐薬品性・耐熱性ならびに機械的強度をか

ね備えた膜抵抗の小さな勝イオン交換膜およびその製造法に関し、特にアルカリ金属ハロゲン化物の電解用隔膜として好適な陽イオン交換膜および その製造法に関するものである。

イオン交換膜の出現以来、イオン選択透過性な よび耐久性の向上には多くの努力が払われ、その 結果、陽イオン交換膜についてはスルホン収基を 有するスチレンージピニルペンゼン系集合体を原型とした膜が開発され、多くの場合に満足すべき 選択透過性と耐久性を偏えたものが供給されている。

また、選択透過性についても、従来の関イオン 交換膜では十分優れたものはなく、多くの悠イオ ン透過については、良好な阻止性を示すが、水酸 イオンを含む電解質水俗液では陽イオン輸率は著 しく低下する。これは、水俗液中では水線イオン の感イオンに此べて著しくみない 水酸イオンの膜透過性を十分に阻止し得ないよと によるものであるが、このととは、水像イオン によるものであるが、このととは、水像イオン たな、 食塩電解用隔膜として用いる場合にはである。 流効率の低下をもたうすので、重大な問題である。 本発明者らは、耐久性・陽イオン選択透過性に 関する要求を満足させ、かつまた、膜抵抗の小さ な陽イオン交換膜の開発について鋭意研究を行い スルホン酸基を結合しているパーフルオロカーポ ン 電合体にサルトン壌を導入することによつて、 小さな膜抵抗・すぐれた崎イオン選択透過性を有 し、かつ耐久性・機械的強度のすぐれた場イオン 交換膜を発明するに至つたものである。

得ることができる。

スルホン酸基を含むとのようなパーフルオロカー ポン重合体限としては、種々の構造のものが使用 可能であるが、例えば、一般式

XSO, CFRfCF, O(CFYCF, O), CF=CF,

(式中×はのH・フッなまたはの2で、2は第4級アンモニウムラジカル・Rfはフツ紫または1ないし10個の炭素原子を有するパーフルオロアルキル基・Yはフッ紫またはトリフルオロメチル基・ロは1ないし3の整数である)とフッ化ビニル・フッ化ビニリデン・クロロトリフルオロエチレン・四フッ化エチレン・六フッ化プロピレンなどの含フッ化エチレン・大フッ化プロピレンなどの含フッポ単量体との共重合体膜を挙げることができ、この加水分解した型のパーフルオロスルホン酸型はイオン交換膜は、直鎖状のポリマー構造をもつため、徳々の単量体や格媒中で比較的よく影響するので、本発明の膜型造にとくに好適である。

ることを特徴とする収抵抗が小さく、耐久性が優れ、かつ水酸イオンに対して良好な透過阻止性を 示す陽イオン交換緩およびその製法に関するもの である。

本発明で得られた尚イオン交換膜は、従来の尚イオン交換膜の応用される分野には膜がそれらの染件下で不都合を反応を生じたりすることがなければ、何ら支障をく用いることができるが、本発明の尚イオン交換膜の最大の特徴は、その優れたOHイオン透過阻止性と耐久性、そして小さな膜 世抗にあり、このような特徴は、ハロゲン化アルカリの電解における隔膜、例えば食塩電解用隔膜 として使用されるときに最も効果をあらわす。

本発明の例イオン交換膜の母体膜となるスルホン酸基を含むパーフルオロカーボン 東合体は、スルホン酸基あるいは加水分解によつてスルホン酸
遊になり
うる基を結合しているパーフルオロカーボン単値体を単独であるいは共東合可能を他の単
量体とともにラジカル
重合したものを膜状に成形
し、あるいはさらに、加水分解することによつて

このパーフルオロカーボン電合体膜は、必要に ...よりテフロン線維などで補強されたものであつて ... もよい。

サルトン壌の導入は、サルトン壌を形成しりる ジオレフイン単量体をパーフルオロカーポン重合 体膜に含硬せしめたのち重合すればよい。サルト ン壌を形成しりるジオレフイン単量体としては、 例えば、

をあげることができる。

上配のような単量体のみを含浸して重合しただけでは重合体が系外に溶け出す可能性のある場合には、架橋剤を添加すればよい。

釆橋剤としては、ジビニルペンゼンあるいはブタ ジエン等のジオレフイン系単量体の他に、

 $OF_1 = CFO(OF_1 CF_2 O)_n CF = CF_2$

(ただし、nは1ないし3の整数である)の如き

特別 昭53-29291 (4)

フッ素系ジオレフインなどを用いることができる。 サルトン環を形成しりる上記のような単量体と 架橋剤との溶液を作成し、ラジカル開始剤として 例えば、過酸化ペンゾイルを添加したのち、前記 パーフルオロカーボン重合体膜を浸漬する。

授献する温度は-10℃ないし100℃の範囲であるが、好ましくは、20℃ないし60℃の範囲である。 浸漬時間は5分ないし80時間である。 とのようにしてパーフルオロカーボン重合体膜中に含浸させた単量体を次いで重合するのであるが、その場合の温度は60℃ないし200℃の範囲である。好ましくは80℃ないし150℃の範囲である。

これらの単量体の核パーフルオロカーボン 単合体膜への含硬化あたつては、必要化応じて適当な 倍媒を用いてもよい。

形様としては、メタノール、エタノールのような アルコール類、ジエチルエーテル、メチルエチル エーテルのような脂肪族エーテル類・テトラヒド ロフラン、ジオヤサンのような場状エーテル類な

体膜を作成した。この膜の交換容量は 0.9 imeq/9 乾燥樹脂 であつた。この膜の膜抵抗は 2 0 Ω cm², 陽イオン輪率は 8 2 % であつた。

アリルビニルスルホネート 2 5 重量部 , ジビニルベンゼン 1 重量部 , ジェチルエーテル 7 4 重量部 からなる均一な溶液に上配のパーフルオロカーポン 度合体膜を 2 5 ℃で 5 時間浸漬したのち膜を取り出し、表面をきれいにふきとり、ガラス板にはさみ、90℃, 25時間加熱重合させた。 このようにして得られた場イオン交換膜の膜抵抗は 25 Ω cm², 勝イオン輸率は 9 3 % であつた。

突施例2

実施例1で使用したパーフルオロカーボン重合体膜をアリルアリルスルホネート 50 重量部,ジビニルペンゼン2重量部,ジエチルエーテル 68 重量部からなる均一な溶液に25℃で6時間浸漬した。

その後、実施例1と同様の処理をほどこすととに よつて陽1オン交換膜を得た。この膜の膜抵抗は どが用いられる。含受させた単量体を重合する方法として上記のラジカル開始剤を用いる複合の他 に熱重合でも行うこともできる。

以下、実施例でもつて本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲は、これらの実施例のみに限定されるものではない。

なお、膜の輸率は、 Q.5N NaOHと 2.5N NaOHの 側で発生する膜電位をネルンストの式に適用して 求めた。

膜抵抗は、 20% NaOH 中で 2 5 ℃ で 1000 c/8 の 交成ブリッジ法で測定した。

実施例1

を常法に従つて共重合し、成型し、加水分解して スルホン酸基を有するパーフルオロカーポン電合

29 Ωcm² ,陽イオン輸率は95%であつた。

実施例 3

アリルビニルスルホネート 2 5 重量部、1 ークロルブタジエン1 重量部、ジエチルエーテル 7 4 重量部からなる均一な裕液に過激化ペンゾイル 0.0 5 男を添加した。この榕液に実施例1 で使用したパーフルオロカーボン 電合体膜を 2 5 ℃で6時間浸漬した後、膜を取り出し装面をふきとり、ガラス板にはさみ 8 0 ℃で 2 0 時間重合した。得られた陽イオン交換膜の膜抵抗は 2 8 Ω cm²、勝イオン輪率は 9 5 男であつた。

奥旅例4

勝イオン交換膜(Du Pont社製 商品名 Nation 315)をアリルビニルスルホネート25 重量部・ジビニルベンゼン1 重量部・ジエチルエーテル74 重量部からなる均一な溶液に25℃で5時間浸漬したのち、実施例1と同様の処理をほどこすことによつて陽イオン交換膜を得た。得ち

れた陽イオン交換膜の膜抵抗は 4.6 Ω cm² , 陽イオン輪率は 9.7 多であつた。 Nafion® 315 の膜抵抗は 5.6 Ω cm² , 陽イオン輪率は 9.0 ダであつた。

奖施例5

アリルアリルスルホネート 3 0 重量部 ・ジビニルペンゼン 2 重量部 ・ジェチルエーテル 6 8 重量 部からなる均一な裕液に過酸化ペンゾイル 0 0 5 多を添加した。この裕液に実施例 4 で使用した膜を 2 5 ℃で 6 時間浸漬した後、実施例 3 と同様の処理をほどとすことにより備イオン交換膜を得た。この膜の膜抵抗は 5.0 Ω cm² ・陽イオン輸率は 9 6 チであつた。

特許出顧人 東洋曹達工業株式会社